## PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

54-048739

(43) Date of publication of application: 17.04.1979

(51)Int.CI.

CO7D307/89

(21)Application number: 52-114680

(71)Applicant: DAINIPPON INK & CHEM INC

(22)Date of filing:

26.09.1977

(72)Inventor: TAKAHASHI KATSUJI

ARIGA NAGARO

YAMAMOTO MINORU MIZUNO TAKEHISA

# (54) STEREOISOMERIZATION OF CIS-3-METHYL-4-TETRAHYDRO-CIS, CIS-PHTHALIC ANHYDRIDE OR ITS HYDROGENATED COMPOUND

(57)Abstract:

PURPOSE: To obtain a liquid or solid isomer by heating and isomerizing cis-3- methyl- $\Delta 4$ -tetrahydro-cis,cis-phthalic anhydride or its hydrogenated compound in the presence of an alkali metal compound, and terminating the isomerization reaction by the addition of a phosphorous ester.

CONSTITUTION: Cis-3-methyl- $\Delta 4$ -tetrahydro-cis, cis-phthalic anhydride or its hydrogenated compound, cis-3-methyl-hexahydrophthalic anhydride, is isomerized to the corresponding isomer by haeatig in the presence of an alkali metal compound such as LiOH. When the degree of isomerization reaches a definite value, the isomerization is stopped by adding a phosphorous ester (e.g. triphenyl phosphite, etc.) in an amount at least equimolar to the alkali metal compound.

USE: Curing agents for epoxy resins or epoxy powder coating

### **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(9日本国特許庁(JP)

①特許出願公開

⑩公開特許公報 (A)

昭54—48739

Mnt. Cl.2 C 07 D 307/89

②特

識別記号 **10**日本分類 16 C 86

庁内整理番号

❸公開 昭和54年(1979)4月17日

7252-4C

発明の数 1 審査請求 有

(全 6 頁)

シスー無水フタル酸またはその水添物の立体 異性化方法

昭52—114680

@出 願 昭52(1977)9月26日

明 者 高橋勝治

千葉市千城台南4の3の6

同 有賀長郎 千葉市小中台町1027番地の1 第二稲毛ハイツ16棟104号

の発 明者 山本実

市原市若宮6の2の7

同 水野武久

市原市辰巳台東4の4

願 人 大日本インキ化学工業株式会社 MH.

東京都板橋区坂下三丁目35番58

号

1 発明の名称

シス- 3 - メチル- Δ<sup>4</sup> - テトラヒドローシス , シス-無 水フタル酸またはその水添物の立体異性化方法

- 2. 特許請求の範囲
  - 1 シスー3-メチル-△・テトラヒドローシス,シスー無 水フタル酸(1)またはシスー3-メチル-ヘキサヒドロ無水 フタル餓削を、アルカリ金属化合物の存在下に加熱して、 それぞれ上記(1)または(1)の立体異性体であるトランス-3 ーメチルー△ーテトラヒドローシス,シスー無水フタル酸 またはトランスー3ーメチルーヘキサヒドロ無水フタル酸 に異性化することを特徴とする立体異性化方法。
- 2. 上記アルカリ金属化合物に対し少なくとも当モル以上の 亜りん酸エステルを添加して上配異性化反応を所定の異性 化率に停止せしめることを特徴とする、特許請求の範囲第

1項に記載の方法。

#### 3. 発明の詳細な説明

本発明はシスー3ーメチルーΔ゚ーテトラヒドローシス, シスー無水フタル酸(以下、「無水フタル酸(I)」と略記す る。)またはその水弥物であるシスー3ーメチャーヘギサ ヒドロ無水フタル酸(以下、「無水フタル酸(I)」と略記す る。)を異性化して、それぞれ上記無水フタル酸(i)または (1)の立体異性体であるトランス-3-メチル-Δ・-テトラ ヒドローシス,シスー無水フタル酸(以下、「無水フタル 俄[1]」と略記する。)またはトランスー3~メチルーへキ サヒドロ無水フタル酸(以下、「無水フタル酸(1)」と略記 する。)を得る方法に関するものである。

トランス-ピペリレンと無水マレイン酸とのディールス ・アルダー反応により生成するシスー3-メチルーペーテ トラヒドローシス,シスー無水フタル酸(別名を「シスー

またエポキン樹脂用硬化剤としてジカルボン酸無水物を 使用することはよく知られているが、このうち室温で液状 のものは取扱いが容易であるために特に好まれる。

ところで、前記無水フタル飲(I)のメチル蒸に関する立体 異性体である前記無水フタル酸(I)は触点が31℃と低く、 しかもこの無水フタル酸(I)は無水フタル酸(I)とは共融混合 物を作るが、この共融混合物ではさらに融点が低くなり、 室温で液体である。

かくして無水フタル飲(I)は、これを異性化し、立体異性 体间志の混合物にすることによつて液状となして、その収

生産規模に見合う必要にして十分な異性化速度を得るにはかなり多量の触媒を要するし、また前記無水フタル酸(I)の 異性化の場合などにみられるように、この異性化反応に伴なつて重合体の生成といつた側反応が起こり易いなどの欠 点を有する。

しかるに本発明者らはこうした従来の欠点の存在に強み、 工薬的生産により適した立体異性化方法を提供することを 目的として値々検討した結果、異性化酸媒としてアルカリ 金属化合物、たとえば水解化リチウムあるいは水酸化ナト リウムなどを使用するときは、たとえば100ppm以下 といつた核めて微量の触媒でも速やかに異性化反応が進行 し、しかも重合体の副生量をも減少させうることを見出し て本発明に到達したものである。

ここにおいて、上記Tルカリ金銭化合物としては、水館 化リチウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウムの如きア 特別 照54-- 48739(2) 扱いを容易にしたり、あるいはさらに取扱いの容易な室温で被状のエポキン樹脂用浸化剤とするなど、有用な物質に変えることができるから、この立体異性化反応は特に重要である。

他方、前記無水フタル酸(I)を水素添加して得られる前記 無水フタル酸(I)付室温で液体であり、たとえば注型、含浸、 無溶剤塗料用象材たるエポキン側脂の硬化剤として使用さ れるが、この無水フタル酸(I)を立体異性化して得られる前 記無水フタル酸(I)は触点 7 0 での固体であるため、エポキ ン粉体塗料用硬化剤などに使用できるから、この立体異性 化もまた符に重要である。

この種の立体異性化反応についての研究には、David CraigによりJ.Am.Chem.Soc.vo1,172,pp.1678 -1681,1950に報じられたものがあり、ジブチルアニリンが異性化触媒として有効であることが知れるが、工業的

ルカリ金属の水酸化物;酸化リチウム、酸化ナトリウム、酸化カリウムの如きアルカリ金属の酸化物;アルミン酸、硫酸、尿酸、りん酸、酢酸、しゆう酸、安息省酸、3-もしくは4-メチルーデトラヒドロフタル酸のモノーもしくはジーリチウム、ナトリウムまたはカリウム塩の如きアルカリ金属塩類;塩化リチウムあるいは一般式比UMe

但し、式中以口アルキル基またはアリール基を、Meは、 リチウム、ナトリウムまたはカリウム原子を表わすもの とする。

で示されるアルカリ金属のアルコラートもしくはフェノラ - ト頌を挙げることができる。

これらアルカリ金属化合物の使用量は特に限定されるものではないが、好ましくは前配無水フタル酸(I)または(I)に対し10~500ppmなる範囲で使用するのがよく、これにより立体異性化物からの触媒の除去といつた操作を省

くことも可能となる。

またこの立体異性化反応の温度は用いる触媒の種類ない しは量により適宜変えりるものであるが、一般的には100 ~250℃の範囲が好ましいが、この温度が低すぎるとき は反応速度も遅くなり、逆に高すぎる場合は製品の着色が 者しくなつたり、あるいは削述したような側反応が考しく 進行するようになるから、150~200℃の範囲が特に 好ましい。

との立体異性化反応を送行するには、無水フタル酸 II は 室温で固体であるから一旦俗做した状態で触媒を加える方 法が採られるが、必要なる場合にはトルエン、キシレンま たはテトラリンなどの如き不活性容媒中で、常圧ないしば 加圧下で行なうこともできる。

さらに、このさい他のカルボン酸、たとえば4ーメチル - Δ'ーテトラヒドロ無水フタル酸の如き異性化を起さない

異性化反応がさらに進行するといつた点から回避できるの で一層有効である。

ことにおいて、前記乗りん酸エステルとしては、たとえばトリフエニルフオスフアイト、トリクレジルフオスフアイト、トリデンルフオスフアイト、トリデシルフオスフアイトの如き一般式 (RO),P

(但し、式中Hはアルキル基またはアリール基であるものと する。

で表わされるものである。

他方、前記無水フタル酸(B)の場合は、この無水フタル酸がそれ自体、望温で液体であるので、上記無水フタル酸(I)の場合のように一旦経験してから異性化反応を開始する必要がなく、この点が相違するだけで、前記不活性有機経媒中で、常旺ないし加圧下で行なうことも、異性化を起さない他の無水物を混合した系で行なうことができるのも全く

特別 昭54~48739(3) 酸無水物を混合した系で行なりことも妨げるものではない。

とうした立体異性化反応を通して室温で療状のものを得るためには、前記無水フタル療(I)とその立体異性体である前記無水フタル療(I)との混合割合が一定でなければならないが、かかる混合物を得るためには或る一定の異性化率に達した時点でこの反応を停止させる必要がある。

このような目的のためには反応温度を下げるのが一般的ではあるが、本発明者らは驚くべきことにトリフェニルフォスファイトなどのような亜りん酸エステル類を添加すれば即座に反応が停止されることを見出して、本発明を完成させたのである。

本発明方法のような添加剤を用いる反応停止法は、まず 上配降温法に比して、速効的でしかも確実であることは無 論であるが、第二に得られた混合物を精製するような場合 においても、高温を必要とする蒸留精製のさいに熱による

同様であり、さらに前記亜りん酸エステルを反応停止剤と して用いることができることも亦、上記無水フタル飲(1)の 場合と同様である。

次に、実施例をもつて本発明を具体的に説明する。 以下、部およびまは特所のない限り、すべて重策基準で あるものとする。

※ 考 例 1 (シスー3ーメチルー△⁴ーテトラヒドローシス
,シスー無水フタル彼の調製例)

温度計、商下端斗、窒累導入管および冷却器を付した1 4四ツロフラスコに無水マレイン酸1969(2 モル)を 入れ、さらにトルエン100分を加えて40℃に加温する。 銀業導入管から窒累を導入しながらトランス・ピペリレン を40分含んだ工業的に得られるC。留分\*567分を両下 婦斗より滴下してディールス・アルダー反応を行なり。こ のさい発熱して反応するので冷却して反応温度を40~50

特問 昭54 -- 4 8 7 3 9(4)

てに保持する。

30分間から2時間を安してC,留分の全量を終加し、反 応が完結した処で、未反応のC,留分とトルエンとを蓋留と を除いた処、磁点58~61℃の白色固体が3329時ら れた。

このものはガスクロマト分析の結果から、シスー 3 - メ チル・Δ<sup>4</sup>-テトラヒドローシス,シスー無水フタル酸の 9 3 まとそのトランス異性体の 7 まとから成るものである ことがわかつた。

\*註)若干のC\*化合物を含んだ上記C\*留分におけるC\*化合物の組成は、シスーピベリレン24%、シクロベンタン12%、シクロベンテン17%、3ーメチルーベン。 タン5%、2ーメチルーベンタン1%、1ソブレンQ5%およびシクロベンタジエンQ5%であつた。 寒 底 例 1

お考例1で得られたシス-3-メチルーΔ・テトラヒド
ローシス、シス-無水フタル酸の1000部を175℃に
加熱し、次いでこの無水フタル酸に対し100ppm、つ
まり0.1部の水酸化リチウムを加え、同温度に保つたまま
5時間に亘り異性化反応を行なう。

しかるのち、反応生成物を蒸留した処、沸点が130-135℃/5mmHg、疑固点が4℃である無色の液体が、 947部份られた(収率947%)。

このものはガスクロマトグラフィ分析により

シスー無水フタル酸

3896

トランス-無水フタル酸

625

の割合から成つていることがわかつた。

なお、蒸溜できない重合体が釜幾として53部存在した。

比較例

触媒としてジプチルアニリンをシス-3-メチルー△ーテトラヒドローシス、シス-無水フタル酸に対し1多便用し、かつ、異性化時間を11時間まで延ばした以外は、実施例1と同様の操作を繰り返して行なつた処、それぞれ

シスー無水フタル酸が

40%

トランス-無水フタル酸が

60%

含まれる混合物(沸点130-135℃/5mmHg;凝固点3℃)が850部件られた(収率85ヵ)。

なお、蒸留できずに釜残となつた重合体食は150部あった。

與施例 2

参考例1で得られたシス-3-メチル-△-テトラヒド ロ-シス,シス-無水フタル酸の100部を200℃に加 熱し、水酸化ナトリウムの0.5部を加えて、同温度に1時 間保持した。

次いて反応生成物を蒸留した処、それぞれ

シスー無水フタル酸を

2256

トランスー無水フタル段を

実施例 3

参考例1のシス-3-メチルーム・テトラヒドローシス ,シス-無水フタル酸1000部を200℃に加熱し、水 酸化リチウム0.1部を加えて同温に保持したまま経時的に サンブリングし、ガスクロマトグラウイ分析によりトラン ス異性体の含有量を追跡して異性化反応の速度を求めた。 他方これと並行して、別の容器でもこれと同様の方法で 異性化反応を行ない、200℃に1時間保持した時点でト

リフェニルフォスフアイトの2部を加え、その後も同温に 保つたまき経時点にサンブリングして、ガスクロマトグラ フイ分析によりトランス異性体の含有量を同様に追跡し、 これにより異性化反応の速度を求めた。

上記したそれぞれの場合の結果を第1四に示すが、この 結果から明らかなように、トリフエニルフォスファイトを **添加することにより異性化反応が停止されることが判明し** 

#### 奥 施 例 4

谷考例1のシスー3−メチルー△゚−テトラヒドローシス ,シスー無水フタル酸1000部を115℃に加熱し、次 いで酢酸ナトリウムQ2部(該シス-無水フタル酸に対し て200ppm)を加えて同温度に2時間保持した。

次に、トリデシルフォスフアイト2部(上記シスー無水 フタル酸に対し2000ppm)を加えて反応を停止させ

50kg/alで水素添加を行なつた。

しかるのち、触媒を戸道して除き、次いで戸液を蒸留し 4. 図面の簡単な説明 た処、棉点140~145℃/10mHgで無色透明の夜 体が95部内られた。

このものはガスクロマトグラフィ分析の結果

シスー3ーメチルーヘキサヒドロ無水フタル酸 908と

そのトランス異性体

1046

とから成る混合物であつた。

#### 奥施例5

参考例2で得られたシスー3ーメチルーヘキサヒドロ無 水フタル酸の1000部を200℃に加熱し、水酸ナトリ ウムの0.5部を加えて同温度に1時間保つた処、一部油状 物質を含んだ白色の結晶固体が得られた。

次いでとの油状物質を計過により除いた処、触点 6 8~ ·10℃のトランス-3~メチル-ヘキサヒドロ無水フタル

特朗 昭54-48739(5)

Æ,

しかるのち、得られた反応生成物を蒸留した処、拂点並 びに疑固点がそれぞれ175~180℃/30mHg並び に3℃である無色の液体が957部得られ(収率95.7%) 釜焼として重台体が43 部あつた。

次いて、上記の無色液体をガスクロマトグラフィ分析に かけため、

シスー無水フタル酸

4 1 96

トランス-無水フタル酸

5 9 46

よりなる混合物であることがわかつた。

参 考 例 2(シスー3ーメチルーヘキサヒドロ無水フタル

#### 酸の調製例)

参考例1において得られたシス−3−メチル−△゚−テト ラヒドローシス,シスー無水フタル酸の100部に、触媒 としてラネーニッケルの5部を加え、温度110℃、圧力

酸が150部得られた。

第1図は反応停止剤の効果をみるためのもので、それぞ れ反応停止剤を添加しない場合(曲線A)と添加した場合 (直線B)との経過時間数とトランス異性体含有率との関 係を示すグラフである。

将許出顧人 大日本インキ化学工業株式会社

特問 昭54-48739(6)



